

The surplus value of Doppler in Hemorrhoid Artery Ligation procedure.

Gepubliceerd: 12-07-2007 Laatste bijgewerkt: 18-08-2022

Standard localized ligations are as feasible as doppler-guided ligations of hemorrhoid arteries.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving tijdelijk gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON29687

Bron

Nationaal Trial Register

Aandoening

Operative variables, VAS-pain scores, analgetics, Cleveland Incontinence Score, Complaints, Costs

Ondersteuning

Primaire sponsor: Nienhuijs / de Zoete / de Hingh
Surgeons, Catharina Hospital Eindhoven
Michelangelolaan 2
6523 EJ Eindhoven
+31 40 2399111

Overige ondersteuning: no outside support

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Incontinence at 4 months postoperatively

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

The doppler-guided hemorrhoidal artery ligation is becoming a less painful alternative for hemorrhoidectomy. The costs play a role in the universal adoption of this procedure. In the initial experience the arteries seemed to be localized on standard positions. With ligations on these positions, the doppler could be omitted to decrease the costs and become a valuable alternative for hemorrhoidectomy.

Doel van het onderzoek

Standard localized ligations are as feasible as doppler-guided ligations of hemorrhoid arteries.

Onderzoeksproduct en/of interventie

Doppler-guided and standard localized hemorrhoidal artery ligation.

Contactpersonen

Publiek

Canisius-Wilhelmina Hospital, P.O. Box 9015
S. Nienhuijs
Nijmegen 6500 GS
The Netherlands
+31 (0)24 3657657

Wetenschappelijk

Canisius-Wilhelmina Hospital, P.O. Box 9015
S. Nienhuijs
Nijmegen 6500 GS
The Netherlands
+31 (0)24 3657657

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Age > 18yrs;
2. Symptomatic grade II/III/IV hemorrhoids;
3. At least one unsuccessful rubberband ligation;
4. Informed consent

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

1. Previous anal surgery;
2. Bleeding disorder

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Blinding:	Dubbelblind
Controle:	Actieve controle groep

Deelname

Nederland	
Status:	Werving tijdelijk gestopt
(Verwachte) startdatum:	01-08-2007
Aantal proefpersonen:	92
Type:	Verwachte startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies	
Datum:	12-07-2007
Soort:	Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL992
NTR-old	NTR1021
Ander register	:
ISRCTN	ISRCTN58162568

Resultaten